BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



Offenlegungsschrift 11)

28 36 305

21 2

43

Aktenzeichen:

P 28 36 305.5

Anmeldetag:

18. 8.78

Offenlegungstag:

1. 3.79

Unionsprioritāt: 30

33 33

26. 8.77 Frankreich 7726105

23. 5.78 Frankreich 7815342

54) Bezeichnung: 5-Hydroxymethyl-2-oxazolidinone, Verfahren zu ihrer Herstellung und

sie enthaltende Arzneimittel

61) Zusatz zu: P 27 08 236.6

Anmelder: 1

Delalande S.A., Courbevoie, Hautsde-Seine (Frankreich)

Vertreter: 4

Grünecker, A., Dipl.-Ing.; Kinkeldey, H., Dr.-Ing.;

Stockmair, W., Dr.-Ing. Ae.E.; Schumann, K., Dipl.-Phys. Dr.rer.nat.;

Jakob, P., Dipl.-Ing.; Bezold, G., Dipl.-Chem. Dr.rer.nat.; Pat.-Anwälte,

8000 München

1 Erfinder: Dostert, Philippe, Chaville; Douzon, Colette, Paris;

Bourgery, Guy, Colombes; Gouret, Claude, Meudon;

Mocquet, Gisele, Paris; Coston, Jean-Alain, Garches (Frankreich)

PATENTANWALTE

2836305

A. GRÜNECKER

H. KINKELDEY

W. STOCKMAIR

DR-ING-AMERICALTECHS
K. SCHUMANN

P. H. JAKOB

DIPL-ING.

G. BEZOLD

Zusatz zu P 27 08 236.6

8 MÜNCHEN 22

18. Aug. 1978

P 13 032

DELALANDE S.A.

32, rue Henri Regnault, F-92402 COURBEVOIE

Patentansprüche

5-Hydroxymethyl-2-oxazolidinone, gekennzeichnet durch die allgemeine Formel

worin bedeuten:

- R' eine p-Amino-, m-Dimethylamino-, p-n-Pentylamino-, p-Trifluormethyl-, p-Phenoxymethylgruppe, deren Phenylkern gegebenenfalls
 in der 3-Stellung durch eine Nitrogruppe substituiert ist,
 eine p-(m-Chlorphenyläthyl)-, p-Styryl(trans)- oder 2-pMethyl-2-methylthio-1,3-dioxolan-Gruppe;
 - eine -SR₁-Gruppe, die in der p-Stellung angeordnet ist und in der R₁ eine Alkylgruppe mit 5 Kohlenstoffatomen oder eine Acetylmethylthiogruppe darstellt;

909809/1016

TAPAT

TELEKOPIERER

- eine -OR₂-Gruppe, die in der p-Stellung angeordnet ist und in der R₂ darstellt
 - eine Isopentyl-, Neopentyl-, 3,3-Dimethylbutyl- oder 2-Äthylbutylgruppe,
 - eine Cycloalkylmethylgruppe, in der die Cycloalkylgruppe
 3 bis 7 Kohlenstoffatome aufweist, oder eine Cycloalkyläthylgruppe, in der die Cycloalkylgruppe
 5 oder 6 Kohlenstoffatome aufweist,
 - . eine 4-Pentenylgruppe,
 - eine 1-Cycloalkenmethylgruppe mit 6 oder 7 Kohlenstoffatomen, eine 1-Methylcyclopentylmethyl- oder 1,4-Cyclohexadienylmethylgruppe oder
- eine 2-1,3-Dioxolanylmethyl-, 2-1,3-Dithiolanylmethyl-,
 2-1,3-Oxathiolanylmethyl-, 2-1,3-Dithianylmethyl-, 2 Tetrahydropyranylmethyl-, 3-Tetrahydropyranylmethyl- oder
 4-Tetrahydropyranylmethylgruppe;
- eine Benzyloxygruppe, die in der p-Stellung substituiert ist und die Formel hat

worin R₃ einen Rest darstellt, der ausgewählt wird aus der Gruppe o-Cyano, m-Chlor, m-Brom, m-Jod, m-Nitro, m-Cyano, p-Acetamido, m-Amino, p-NHCOOCH₃, p-NHCOC₂H₅;

- eine Benzyloxygruppe, die in der p-Stellung disubstituiert ist und die Formel hat

worin das Paar (R_4 , R_5) eine Bedeutung hat, die ausgewählt wird aus der folgenden Gruppe:(3-C1, 4-C1), (2-C1, 4-C1), (3-C1, 5-C1), (3-C1, 4-F), (3NO₂, 4-F), (3-NO₂, 5-CN), (3-NO₂, 5-C1), (3-NO₂, 4-C1), (3-C1, 4-NO₂), (3-CN, 4-F);

- eine heterocyclische Methyloxykette, die in der p-Stellung angeordnet ist und die Formel hat

Het -
$$CH_2O$$
 -

worin Het eine der folgenden Reste darstellt: 2-Pyridyl, 3-Pyridyl, 4-Pyridyl, 2-Thienyl, 3-Thienyl, 2-Furyl, 3-Furyl, 2-Pyrazinyl;

- eine -COR₆-Kette, die in der p-Stellung angeordnet ist und in der R₆ eine Alkylgruppe mit 2 bis 3 Kohlenstoffatomen darstellt;
- eine -O-CH₂-CO-R₇-Kette, die in der m- oder p-Stellung angeordnet ist und in der R₇ eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen darstellt;
- eine -O-(CH₂)_n-CN-Kette, die in der m- oder p-Stellung angeordnet ist und in der n die Zahl 1, 2, 3 oder 4 bedeutet; oder
- eine in der p-Stellung angeordnete Kette, die ausgewählt wird aus der folgenden Gruppe: Methoxymethyloxy, 2-Morpholinoäthyloxy, Acetylmethyloxyoxim.
- 2. Verfahren zur Herstellung von 5-Hydroxymethyl-2-oxazolidinonen der allgemeinen Formel

worin R_8 eine m-Dimethylamino-, p-Phenoxymethyl-, p-Trifluor- methyl-, p-(m-Chlorphenyläthyl)- oder p-Styryl(trans)-Gruppe; eine in p-Stellung angeordnete $-SR_1$ -Gruppe, worin R_1 eine Alkyl-gruppe mit 5 Kohlenstoffatomen darstellt, oder eine in p-Stellung angeordnete $-COR_6$ -Kette, worin R_6 eine Alkylgruppe mit 2 bis 3 Kohlenstoffatomen darstellt, bedeutet, dadurch gekennzeichnet, daß man ein 1-Phenylamino-2,3-propandiol der allgemeinen Fom el

worin R₈ die oben in bezug auf die Formel (Ia) angegebenen Bedeutung hat, durch Einwirkung von Äthylcarbonat cyclisiert.

3. Verfahren zur Herstellung von 5-Hydroxymethyl-2-oxazolidinonen der allgemeinen Formel

$$\mathbb{R}^{0}$$
 $\mathbb{C}^{\mathbb{N}}$ $\mathbb{C}^{\mathbb{N}}$ $\mathbb{C}^{\mathbb{N}}$ $\mathbb{C}^{\mathbb{N}}$

worin R_9 die gleichen Bedeutungen hat wie R_2 in der in Anspruch 1 angegebenen Formel (I') mit Ausnahme der 2-1,3-Dithiolanylmethyl-r2-1,3-Oxathiolanylmethyl- und 2-1,3-Dithianylmethyl-Gruppen oder eine substituierte Benzylgruppe der Formel

worin R_3 die gleichen Bedeutungen wie in der Formel (I') in Anspruch 1 hat, eine disubstituierte Benzylgruppe der Formel

worin R_4 und R_5 die gleichen Bedeutungen wie in der Formel (I') in Anspruch 1 haben, eine heterocyclische Methylkette der Formel

worin Het die gleichen Bedeutungen wie in der Formel (I') in Anspruch 1 hat, eine -CH₂-CO-R₇-Kette, worin R₇ die gleichen Bedeutungen wie in der Formel (I') in Anspruch 1 hat, oder eine Gruppe bedeutet, die ausgewählt wird aus den Methoxymethyl-, 2-Morpholinoäthyl-, Cyanomethyl-, 3-Cyanopropyl-, 4-Cyanobutyl-gruppen, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der allgemeinen Formel

vorzugsweise unter Rückfluß in Aceton oder Acetonitril und in Gegenwart von Kaliumcarbonat mit einer Verbindung einer der folgenden Formeln kondensiert

$$R_9 - C1$$
 (VI)
 $R_9 - Br$ (VII)
 $R_9 - OSO_2 - CH_3$ (VIII)

worin $R_{\mathbf{Q}}$ die oben angegebenen Bedeutungen hat.

4. Verfahren zur Herstellung eines 5-Hydroxymethyl-2-oxazolidinons der Formel

$$CN = (CH_2)_2 = 0$$
 CH_2OH (I_c)

dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel

$$CN_{CH_2})_{2} = 0$$
 $N_{D} = 0$
 $CH_{\overline{2}} =$

in Äthanol in Gegenwart von Palladium auf Kohle und vorzugsweise in Gegenwart von einigen Tropfen salzsaurem Äthanol der Hydrogenolyse unterwirft.

5. Verfahren zur Herstellung des 5-Hydroxymethyl-2-oxazolidinons der Formel

dadurch gekennzeichnet, daß man die nach dem Verfahren des Anspruchs 3 hergestellte Verbindung der Formel

$$CH_3 - CO - CH_2 - O - CH_2 - OH$$
 (1'b)

mit Hydroxylaminhydrochlorid in wäßrigem Äthanol kondensiert.

6. Verfahren zur Herstellung des 5-Hydroxymethyl-2-oxazolidinons der Formel

$$CH_3 - CO - CH_2 - S - CH_2 - OH$$
 (Ie)

dadurch gekennzeichnet, daß man die Verbindung der Formel

$$CH_3 - C - CH_2 - S - I$$

$$(XV)$$

in Gegenwart von konzentrierter Chlorwasserstoffsäure in Tetrahydrofuran hydrolysiert.

7. Verfahren zur Herstellung des 5-Hydroxymethyl-2-oxazolidinons der Formel

$$n-C_5H_{11}$$

dødurch gekennzeichnet, daß man die Verbindung der Formel

in Butanol und in Gegenwart von Kaliumcarbonat mit n-Pentylbromid kondensiert.

8. Verfahren zur Herstellung des 5-Hydroxymethyl-2-oxazolidinons der Formel

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_{\overline{2}} & Oii \\
 & OO_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_{\overline{2}} & Oii \\
 & Oii
\end{array}$$

dadurch gekennzeichnet, daß man die Verbindung der Formel

hydrolysiert.

9. Verfahren zur Herstellung der 5-Hydroxymethyl-2-oxazolidinone der allgemeinen Formel

worin R'₂ eine 2-1,3-Dithiolanylmethyl-, 2-1,3-Oxathiolanylmethyloder 2-1,3-Dithianylmethyl-Gruppe bedeutet, dadurch gekennzeichnet, daß man die Verbindung der Formel

worin Et den Äthylrest bedeutet, mit einer Verbindung der Formel umsetzt

$$(CH2)n XH (XXVIII)$$

worin das Paar (n, X) die folgenden Bedeutungen haben kann: (1, Schwefel), (1, Sauerstoff), (2, Schwefel).

10. Arzneimittel, insbesondere für die Behandlung von endogenen und exogenen depressiven Zuständen, dadurch gekennzeichnet, daß es mindestens eine Verbindung der in Anspruch 1 angegebenen allgemeinen Formel (I') mit Ausnahme der Verbindungen, in denen R' eine p-Amino- oder 2-p-Methyl-2-methylthio-1,3-dioxolan-Gruppe bedeutet, als Wirkstoff, enthält.

PATENTANWALTE

10

A. GRÜNECKER

W. STOCKMAIR
DR-ING - ADE(CALTECH)

K. SCHUMANN DR RER NAT.-DIPL-PHYS.

P. H. JAKOB

DIPL-ING.

G. BEZOLD DA RER NATI- DIPL-CHEM

8 MÜNCHEN 22 MAXIMILIANSTRASSE 49

5-Hydroxymethyl-2-oxazolidinone, Verfahren zu ihrer Herstellung und sie enthaltende Arzneimittel

Die Erfindung betrifft neue 5-Hydroxymethyl-2-oxazolidinone, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre therapeutische Verwendung bzw. sie enthaltende pharmazeutische Mittel.

Die einen Gegenstand der Erfindung bildenden neuen Verbindungen sind gekennzeichnet durch die allgemeine Formel

worin bedeuten:

- R eine m-Dimethylamina-, p-n-Pentylamina-, p-Trifluormethyl-, p-Phenoxymethyl-Gruppe, deren Phenylkern in der 3-Stellung gegebenenfalls substituiert ist durch eine Nitrogruppe, eine p-(m-Chlorphenyläthyl)- oder p-Styryl(trans)-Gruppe;
 - eine in der p-Stellung angeordnete -SR₁-Gruppe, in der R₁
 eine Alkylgruppe mit 5 Kohlenstoffatomen oder eine Acetylmethylthiogruppe darstellt;
 - eine in der p-Stellung angeordnete -OR₂-Gruppe, in der R₂ darstellt:
 - eine Isopentyl-, Neopentyl-, 3,3-Dimethylbutyl- oder 2 Äthylbutylgruppe,
 - eine Cycloalkylmethylgruppe, worin der Cycloalkylrest 3
 bis 7 Kohlenstoffatome enthält, oder eine Cycloalkyläthylgruppe, worin der Cycloalkylrest 5 oder 6 Kohlenstoffatome enthält,
 - . eine 4-Pentenylgruppe,
 - eine 1-Cycloalkenmethylgruppe mit 6 oder 7 Kohlenstoffatomen,
 eine 1-Methylcyclopentylmethyl- oder 1,4-Cyclohexadienyl methylgruppe oder
 - eine 2-1,3-Dioxolanylmethyl-, 2-1,3-Dithiolanylmethyl-,
 2-1,3-Oxathiolanylmethyl-, 2-1,3-Dithianylmethyl-,
 Tetrahydropyranylmethyl-,
 3-Tetrahydropyranylmethyl- oder
 4-Tetrahydropyranylmethylgruppe;
 - eine in der p-Stellung angeordnete substituierte Benzyloxygruppe der Formel

worin R₃ einen Rest darstellt, der ausgewählt wird aus der Gruppe: o-Cyano; m-Chlor, m-Brom, m-Jod, m-Nitro, m-Cyano, p-Acetamido, m-Amino, p-NHCOOCH₃, p-NHCOC₂H₅; eine in p-Stellung angeordnete disubstituierte Benzyloxy-gruppe der Formel

worin das Paar (R_4 , R_5) eine Bedeutung hat, die ausgewählt wird aus der Gruppe: (3-Cl, 4-Cl), (2-Cl, 4-Cl), (3-Cl, 5-Cl), (3-Cl, 4-F), (3-NO₂, 4-Cl), (3-Cl, 4-NO₂), (3-CN, 4-F), (3-NO₂, 4-F), (3-NO₂, 5-CN), (3-NO₂, 5-Cl);

 eine in der p-Stellung angeordnete heterocyclische Methyloxykette der Formel

worin Het einen der folgenden Reste darstellt: 2-Pyridyl, 3-Pyridyl, 4-Pyridyl, 2-Thienyl, 3-Thienyl, 2-Furyl, 3-Furyl, 2-Pyrazinyl;

- eine in der p-Stellung angeordnete -COR₆-Kette, worin R₆
 eine Alkylgruppe mit 2 bis 3 Kohlenstoffatomen darstellt;
- eine in der m- oder p-Stellung angeordnete -0-CH₂-CO-R₇-Kette, worin R₇ eine Alkylgruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen darstellt;
- eine in der m- oder p-Stellung angeordnete -0-(CH₂)_n-CN-Kette, worin n die Zahl 1, 2, 3 oder 4 bedeutet; oder
- eine in der p-Stellung angeordnete Kette, die ausgewählt wird aus der Gruppe: Methoxymethyloxy, 2-Morpholinoäthyloxy, Acetylmethyloxyoxim.

Die Verbindungen der oben angegebenen Formel (I) werden erhalten:

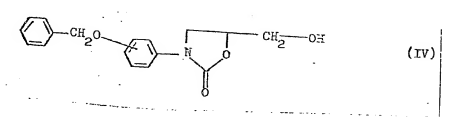
a) Durch Cyclisieren eines 1-Phenylamino-2,3-propandiols der .
Formel

worin R₈ eine m-Dimethylamino-, p-Phenoxymethyl-, p-Trifluor-methyl-, p-(m-Chlorphenyläthyl)- oder p-Styryl(trans)-Gruppe, eine in der p-Stellung angeordnete -SR₁-Gruppe, worin R₁ eine Alkylgruppe mit 5 Kohlenstoffatomen darstellt, oder eine in der p-Stellung angeordnete -COR₆-Kette, worin R₆ eine Alkylgruppe mit 2 bis 3 Kohlenstoffatomen darstellt, durch Einwirkung von Äthylcarbonat, vorzugsweise in Gegenwart einer Base und eines organischen Lösungsmittels, was zu Verbindungen der Formel führt

worin R₈ die oben angegebenen Bedeutungen hat:

b) durch Cyclisieren von 1-Phenylamino-2,3-propandiol der Formel

durch Einwirkung von Äthylcarbonat, was zu der Verbindung der Formel führt



die anschließend in Gegenwart von Palladium auf Kohle in Alkohol einer Hydrogenolyse unterworfen wird unter Bildung der Verbindung der Formel

die man, vorzugsweise unter Rückfluß in Aceton oder Acetonitril und in Gegenwart von Kaliumcarbonat, mit einer Verbindung einer der folgenden Formeln kondensiert

$$R_9 - CI$$
 (VI)
 $R_9 - Br$ (VII)
 $R_9 - OSO_2 - CH_3$ (VIII)

worin R_9 die gleichen Bedeutungen wie R_2 in der Formel (I) hat mit Ausnahme der 2-1,3-Dithiolanylmethyl-, 2-1,3-Oxathiolanylmethyl- und 2-1,3-Dithianylmethyl-Gruppen oder worin R_9 bedeutet:

- eine substituierte Benzylgruppe der Formel

worin R₃ die in der Formel (I) angegebenen Bedeutungen hat, - eine disubstituierte Benzylgruppe der Formel

worin $\mathbf{R_4}$ und $\mathbf{R_5}$ die gleichen Bedeutungen wie in der Formel (I) haben,

- eine heterocyclische Methylkette der Formel

worin Het die gleichen Bedeutungen wie in der Formel (I) hat,

- eine -CH₂-CO-R₇-Kette, worin R₇ die gleichen Bedeutungen wie in der Formel (I) hat, oder
- eine Gruppe, die ausgewählt wird aus Methoxymethyl, 2-Morpholinoäthyl, Cyanomethyl, 3-Cyanopropyl, 4-Cyanobutyl,

was zu Verbindungen der Formel führt

worin R_g die gleichen Bedeutungen wie oben hat;

c) durch Cyclisieren von 1-Phenylamina-2,3-propandiol der Formel

durch Einwirkung von Äthylcarbonat, was zu einer neuen Verbindung der Formel führt

die in Äthanol in Gegenwart von Palladium auf Kohle, vorzugsweise bei Umgebungstemperatur, einerselektiven Hydrogenolyse unterworfen wird unter Bildung der neuen Verbindung der Formel

HO
$$CH_{\overline{2}}$$
 O $CH_{\overline{2}}$ (XI)

die man mit Acrylnitril der Formel

$$CH_2$$
=CH=CN (XII)

in Gegenwart von Triton B kondensiert, was zu der neuen Verbindung der Formel führt

$$CN_{CH_2})_{2^{-0}} - CH_{2^{-0}} - CH_{2^{-0}}$$
(XIII)

die anschließend einer Hydrogenolyse in Äthanol in Gegenwart von Palladium auf Kohle und vorzugsweise in Gegenwart von einigen Tropfen salzsaurem Äthanol unterworfen wird unter Bildung der Verbindung der Formel

$$CN = (CH_2)_2 = 0$$
 (Ie)

d) durch Kondensieren der Verbindung der Formel

die in dem obigen Abschnitt (b) erhalten worden ist, mit Hydroxylaminhydrochlorid in wäßrigem Äthanol, was zu der Verbindung der Formel führt

$$CH_3 - CH_2 - O - OH_2 - CH_2 - CH_$$

e) durch Cyclisieren der Verbindung der Formel

$$\begin{array}{c|c} CH_{3} & C-CH_{2} & S-CH-CH_{2} & CH-CH_{2} \\ \hline 0 & 0 & OH & OH \end{array}$$
 (XIV)

durch Einwirkung von Äthylcarbonat, was zu der neuen Verbindung der Formel führt

die anschließend in Gegenwart von konzentrierter Chlorwasserstoffsäure in Tetrahydrofuran hydrolysiert wird unter Bildung der Verbindung der Formel

$$CH_{3} - CO - CH_{2} - S - CH_{2} - OH$$
(Ie)

f) durch Cyclisieren der Verbindung der Formel

durch Einwirkung von Äthylcarbonat, was zu der neuen Verbindung der Formel führt

2836305

$$NO_2$$
 O CH_2 O CH_2 O CH_2 O O

die anschließend in Äthanol in Gegenwart von Palladium auf Kohle und vorzugsweise von Äthanol/6,5 n Chlorwasserstoffsäure einer Reduktion und einer gleichzeitigen Hydrogenolyse unterworfen wird unter Bildung der neuen Verbindung der Formel

$$NH_{2} \longrightarrow N \longrightarrow 0$$

$$(XVIII)$$

die man mit n-Pentylbromid der Formel

$$C_5H_{11}n - Br$$
 (XIX)

in Butanol in Gegenwart von Kaliumcarbonat kondensiert, was zu der Verbindung der Formel führt

$$\begin{array}{c|c}
 & \text{H} & \text{CH}_{2} & \text{OH} \\
 & \text{N} & \text{O} & \text{CIr} \\
 & \text{O} & \text{O}
\end{array}$$

g) durch Cyclisieren der Verbindung der Formel

in Gegenwart von Äthylcarbonat, insbesondere in Dioxan, indem man die dabei erhaltene Verbindung der Formel

der Einwirkung von tert.-Buttersäurechlorid unterwirft, insbesondere in Pyridin, indem man die dabei erhaltene Verbindung der Formel

mit Natriumborhydrid, insbesondere in Methanol, reduziert und die dabei erhaltene Verbindung der Formel

HO-CH₂—CH₂—0—CO—
$$\frac{CH_3}{CH_3}$$
 (XXIII)

der Einwirkung von Mesylchlorid unterwirft, insbesondere in Methylenchlorid, was zu der Verbindung der Formel führt

$$MsO - CH_2 \longrightarrow N O CH_2 \longrightarrow CH_3$$

$$CH_2 \longrightarrow CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

worin Ms den Mesylrest bedeutet, die man in Gegenwart von Natriumhydrid mit m-Nitrophenol reagieren läßt, die dabei erhaltene Verbindung der Formel

hydrolysiert, vorzugsweise in Gegenwart einer Base, wie Kaliumhydroxid, insbesondere in Methanol, was zu der Verbindung der Formel führt.

h) durch Kondensieren von Bromacetaldehyddiäthylacetal der Formel

Eto
$$CH - CH_2 - Br$$
 (XXVI)

mit dem in dem obigen Abschnitt (b) erhaltenen 3-p-Hydroxyphenyl-5-hydroxymethyl-2-oxazolidinon der Formel (V') in Gegenwart von Natriumhydrid und eines organischen Lösungsmittels, wie z.B. Dimethylformamid (DMF), die dabei erhaltene Verbindung

mit einer Verbindung der Formel umsetzt

$$(CH_2)_n \times H$$
 (XXVIII)

in der das Paar (n, X) die folgenden Bedeutungen annehmen kann: (1, Schwefel), (1, Sauerstoff), (2, Schwefel), vorzugsweise in Gegenwart von Bortrifluoridätherat in Methylenchlorid, was zu Verbindungen der Formel führt

worin R'2 eine 2-1,3-Dithiolanylmethyl-, 2-1,3-Oxathiolanylmethyloder 2-1,3-Dithianylmethylgruppe bedeutet.

Die Verbindungen der Formel II werden ihrerseits erhalten durch Kondensieren von Anilinen der Formel

worin R_8 die gleichen Bedeutungen wie in der Formel II hat, mit Glycidyl der Formel

in Methanol oder Äthanol.

Die Verbindungen der Formeln (III), (IX), (XIV) und (XVI) werden nach dem gleichen Verfahren hergestellt, wobei jedoch entsprechende Aniline eingesetzt werden.

Es sei noch darauf hingewiesen, daß die Verbindungen der Formeln (I),

(XV) und (XVIII) in den vorstehenden Ansprüchen unter der Formel (I') zusammengefaßt sind.

Die Erfindung wird durch die nachfolgenden Beispiele näher erläutert, ohne jedoch darauf beschränkt zu sein.

Beispiel 1

5-Hydroxymethyl-3-p-trifluormethylphenyl-2-oxazolidinon (I) (Code-Nr. 770 152)

Eine Mischung aus 46 g (0,195 Mol) 3-p-Trifluormethylphenylamino-1,2-propandiol (II), 23,6 g (0,2 Mol) Äthylcarbonat und einigen Tropfen einer 5 %igen methanolischen Natriummethylatlösung in 400 ml Toluol wird 1 Stunde lang auf 105°C erwärmt. Dann verdampft man die Lösungsmittel und chromatographiert den Ruckstand an einer Siliciumdioxid-Kolonne (Eluierungsmittel CHCl₃), woran sich eine Umkristallisation aus Isopropyläther anschließt; Ausbeute 20 %, Schmelzpunkt (F.) 88°C, Summenformel C₁₁H₁₀F₃NO₃7 Molekulargewicht 261,19.

Elementaranalyse:

780 564.

	С	Н	N
ber. (%)	50,58	3,86	5,36
gef. (%)	50,74	3,83	5,32

Auf die gleiche Weise kann man die Verbindungen mit den nachfolgend angegebenen Code-Nummern, die in der weiter unten folgenden Tabelle I zusammengefaßt sind, herstellen:
770 365 - 770 423 - 770 696 - 770 180 - 770 155 - 771 181 -

Beispiel 2

5-Hydroxymethyl-3-m-cyanomethyloxyphenyl-2-oxazolidinon (Code-Nr. 770 231)

1. Stufe: 5-Hydroxymethyl-3-m-hydroxyphenyl-2-oxazolidinon (V)

In einem Autoklaven unterwirft man eine Lösung von 132,5 g (0,44 Mol) 5-Hydroxymethyl-3-m-benzyloxyphenyl-2-oxazolidinon, hergestellt nach einem Verfahren analog zu demjenigen des Beispiels 1, in 1,5 l Alkohol in Gegenwart von 13 g Palladium auf 10 % Kohle einer Hydrogenolyse zwischen 45 und 50°C. unter einem Druck von 2 kg innerhalb eines Zeitraums von 6 Stunden. Man filtriert, dampft das Filtrat ein und kristallisiert aus Isopropylalkohol um.

2. Stufe: 5-Hydroxymethyl-3-m-cyanomethyloxyphenyl-2-oxazolidinon (Code-Nr. 770 231)

Eine Mischung von 15 g (0,07 Mol) 5-Hydroxymethyl-3-m-hydroxy-phenyl-2-oxazolidinon, das in der vorausgegangenen Stufe hergestellt worden ist, 7,6 g (0,1 Mol) Chloracetonitril, 38 g (0,28 Mol) Kaliumcarbonat und 1 g Kaliumjodid in 450 ml Aceton erhitzt man 8 Stunden lang unter Rückfluß. Man filtriert, dampft das Filtrat ein und kristallisiert den Rückstand in absolutem Alkohol; Ausbeute 71 %, F. 110°C, Summenformel C₁₂H₁₂N₂O₄, Molekulargewicht 248,23

Elementaranalyse:

	·		
	С	H	N
ber. (%)	58,06 58,08	4,87 4,90	11,29 11,35
L		1	l

Auf die gleiche Weise kann man die Verbindungen mit den nachfolgend angegebenen Code-Nummern, die in der weiter unten folgenden Tabelle zusammengefaßt sind, herstellen:

```
770\ 388-770\ 788-770\ 467-770\ 466-770\ 196-770\ 154-760\ 904-750\ 601-760\ 557-770\ 234-770\ 318-770\ 222-770\ 569-770\ 268-770\ 354-770\ 416-770\ 572-770\ 672-770\ 790-770\ 789-770\ 298-770\ 221-770\ 299-770\ 673-770\ 845-770\ 230-770\ 889-771\ 082-771\ 249-771\ 246-771\ 197-780\ 030-771\ 245-770\ 949-780\ 076-770\ 984-770\ 962-780\ 034-770\ 900-771\ 301-771\ 321-771\ 240-780\ 182-780\ 443-770\ 955-771\ 125-771\ 199-770\ 979-771\ 067-780\ 259-780\ 562.
```

Beispiel 3

3-(2-p-Cyano-athoxyphenyl)-5-hydroxymethyl-2-oxazolidinon (Code-Nr. 770 131)

1. Stufe: 3-(p-Benzyloxyphenyl)-5-benzyloxymethyl-2-oxazolidinon (Code-Nr. 760 431)

Diese Verbindung wird hergestellt unter Anwendung eines Verfahrens, das identisch mit demjenigen des Beispiels 1 ist, wabei man von dem geeigneten Propandiol ausgeht; Ausbeute 80 %, F. 126°C, Summenformel C₂₄H₂₃NO₄, Molekulargewicht 389,43. Elementaranalyse:

	C.	Н	И
ber. (%)	74,02	5,95	3,60
gef。(%)	73,87	6,14	3,89

2. Stufe: 3-(p-Hydroxyphenyl)-5-benzyloxymethyl-2-oxazolidinon (Code-Nr. 760 484)

In einem Autoklaven unterwirft man eine Suspension von 18 g (0,046 Mol) der in der vorausgegangenen Stufe hergestellten Verbindung und 2 g Palladium auf 10 % Kohle in 400 ml absolutem Alkohol einer Hydrogenolyse bei Umgebungstemperatur unter einem Druck von 4 bis 5 kg Wasserstoff. Dann filtriert man, dampft das Lösungsmittel ein und kristallisiert aus absolutem Alkohol um; Ausbeute 73 %, F. 153°C, Summenformel $C_{17}^{\rm H}_{17}^{\rm NO}_4$

Elementaranalyse:

	. C.	Н	N
ber. (%)	68,21	5,73	4,68
	68,38	5,62	4,46

3. Stufe: 3-(2-p-Cyanoathoxyphenyl)-5-benzyloxymethyl-2-oxazoli-dinon (Code-Nr. 760 993)

Eine Lösung von 13 g (0,03 Mol) der in der vorausgegangenen Stufe hergestellten Verbindung in 45 g (0,86 Mol) Acrylnitril erhitzt man in Gegenwart von 1 ml Triton B (40 %ig in Methanol) 15 Stunden lang unter Rückfluß. Dann dampft man das überschüssige Acrylnitril ein, nimmt den Rückstand in 100 ml 1 n Natriumhydroxid auf, filtriert, wäscht den Niederschlag mit Wasser und dann mit Äther und kristallisiert aus Methanol um; Ausbeute 60 %, F. 112° C, Summenformel $C_{20}H_{20}N_{2}O_{4}$

Elementraranalyse:

	С	Н	N
ber. (%)	68,17	5,72	7,95
	67,89	5,66	8,21

4. Stufe: 3-(2-p-Cyano-athoxyphenyl)-5-hydroxymethyl-2-oxazolidinon (Code-Nr. 770 131)

In einem Autoklaven unterwirft man eine Suspension von 3,5 g (0,01 Mol) 3-(2-p-Cyano-äthoxyphenyl)-5-benzyloxymethyl-2-oxazolidinon, das in der vorhergegangenen Stufe hergestellt worden ist, 0,4 g Palladium auf 10 % Kohle und 0,05 ml Äthanol/7,5 n Chlarwasserstoffsäure in 250 ml Dioxan einer Hydrogenolyse unter einem Druck von 1 kg Wasserstoff bei Umgebungstemperatur. Man filtriert, reinigt den Rückstand durch Chromatographie an einer Siliciumdioxid-kolonne. Man eluiert mit einem Chloroform/Aceton (50/50)-Gemisch und kristallisiert dann aus absolutem Alkohol um, wobei man 1 g des erwarteten Produkts erhält; Ausbeute 39 %, F. 131°C, Summenformel C₁₃H₁₄N₂O₄

Elementaranalyse:

	С	Н	N
ber. (%)	59,53	5 ,3 8 .	10,68
gef. (%)	59,06	5,214	10,37

Beispiel 4

3-(p-Acetylmethyloxyphenyl)-5-hydroxymethyl-2-oxazolidinon-oxim (Code-Nr. 770 126)

Eine Lösung von 7 g (0,026 Mol) 3-(p-Acetylmethyloxy)-5-hydroxymethyl-2-oxazolidinon (Code-Nr. 760 652), hergestellt gemäß
Beispiel 2, und 2,1 g (0,03 Mol) Hydroxylaminhydrochlorid hält
man in einer Mischung aus 120 ml Äthanol und 6 ml Wasser 2
Stunden lang bei Umgebungstemperatur. Dann dampft man das Lösungsmittel ein, nimmt den Rückstand in Wasser auf, filtriert und

kristallisiert aus 96 %igem Alkohol um; Ausbeute 75 %, F. 164° C, Summenformel $^{\rm C}_{13}{}^{\rm H}_{16}{}^{\rm N}_{2}{}^{\rm O}_{5}$ Elementaranalyse:

The second secon			
	С	Н	N
ber. (%)	55,71	5,75	10,00
-gef. (%)	55,44	5,70	10,09

Beispiel 5

3-(p-Acetylmethylthiophenyl)-5-hydroxymethyl-2-oxazolidinon (Code-Nr. 770 501)

1. Stufe: 2-Methyl-p-[3-(5-hydroxymethyl-oxazolidinon)]-2-phenylmercapto-1,3-dioxolan (Code-Nr. 770 500)

Diese Verbindung wird hergestellt unter Anwendung der gleichen Arbeitsweise wie in Beispiel 1, wobei man von dem geeigneten Propandiol ausgeht; F. 140°C, Summenformel C₁₅H₁₉NO₅S

Elementaranalyse:

	С	Н	N
ber. (%)	. 55,37	5,89	4,31
	55,36	5,79	4,09

2. Stufe: 3-(p-Acetylmethylthiophenyl)-5-hydroxymethyl-2oxazolidinon (Code-Nr. 770 501)

Eine Lösung von 10,5 g (0,032 Mol) der in der vorausgegangenen Stufe hergestellten Verbindung in 200 ml Tetrahydrofuran und 10 ml konzentrierter Chlorwasserstoffsäure erhitzt man 30 Minuten lang unter Rückfluß. Dann dampft man das Lösungsmittel ein, nimmt den Rückstand in Wasser auf, filtriert und kristallisiert aus Methanol um; Ausbeute 53 %, F. 116°C, Summenformel C₁₃H₁₅NO₄S. Elementaranalyse:

С	н	N
55,50 55,32	5,37 5,33	4,98 4,68

Beispiel 6

3-p-n-Pentylaminophenyl-5-hydroxymethyl-2-oxazolidinon (Code-Nr. 770 328)

1. Stufe: 5-Benzyloxymethyl-3-p-nitrophenyl-2-oxazolidinon (Code-Nr. 770 151)

Man erhält diese Verbindung mit der gleichen Arbeitsweise wie in Beispiel 1, wobei man von dem geeigneten Propondiol ausgeht; Ausbeute 78 %, F. 125° C, Summenformel $C_{17}^{H}_{16}^{N}_{2}^{O}_{5}$ Elementaranalyse:

	С	н	N
ber。 (%)	62,19	4,91	8,53
gef. (%)	61,84		8,57

2. Stufe: 3-p-Aminophenyl-5-hydroxymethyl-2-oxazolidinon-hydrochlorid (Code-Nr. 770 211)

In einem Autoklaven erhitzt man eine Suspension von 25 g (0,076 Mol) der in der vorausgegangenen Stufe hergestellten Verbindung, 2,5 g Palladium auf 10 % Kohle und 12,5 ml Äthanol/6,5 m Chlor-

wasserstoffsäure in 600 ml absolutem Alkohol unter einem Druck von 3 kg Wasserstoff 2 Stunden lang auf 50°C. Dann filtriert man, verdampft das Lösungsmittel und kristallisiert den Rückstand aus Methanol um; Ausbeute 64 %, F. 200°C, Summenformel C10H13ClN2O3. Elementaranalyse:

	C	H	N.
ber. (%)	49,09	5,36	. 11,23
gef. (%)	48,63	5;27	11,25

3. Stufe: 3-p-n-Pentylaminophenyl-5-hydroxymethyl-2-oxazolidinon (Code-Nr. 770 328)

Eine Suspension von 6,1 g (0,025 Mol) der in der vorausgegangenen Stufe hergestellten Verbindung, 4,5 g (0,03 Mol) n-Pentyl-bromid, 10 g Kaliumcarbonat und 0,1 g Natriumjodid in 100 ml Butanol erhitzt man 12 Stunden lang unter Rückfluß. Dann filtriert man, verdampft das Lösungsmittel und kristallisiert in einem Äther/Isopropylalkohol-Gemisch; Ausbeute 10 %, F. 124° C, Summenformel $C_{15}^{\rm H}_{22}^{\rm N}_{2}^{\rm O}_{3}^{\rm o}$.

Elementaranalyse:

	C	. н	N
ber. (%)	64,72	7,97	10,07
gef. (%)	64,47	7,97	10,02

Beispiel 7

3-p-(m-Nitrophenoxymethyl)phenyl-5-hydroxymethyl-2-oxazolidinon (Code-Nr. 771 263)

1. Stufe: 3-p-Formylphenyl-5-hydroxymethyl-2-oxazolidinon (Code-Nr. 770 054)

Eine Mischung von 65,4 g 3-p-Formylanilino-1,2-propandiol, 43,6 g Diäthylcarbonat und 16 ml Natriummethylat (10 %ige Lösung in Methanol) in 830 ml Dioxan erhitzt man unter Rückfluß (wobei man den gebildeten Alkohol abdestilliert). Dann filtriert man, dampft das Filtrat ein, nimmt den Rückstand in Chloroform auf und wäscht mit einer verdünnten Chlorwasserstoffsäurelösung. Dann trocknet man, verdampft das Lösungsmittel und chromatographiert den Rückstand an einer Siliciumdioxidkolonne, was zu dem gewünschten Produkt führt; Ausbeute 23 %, F. 123°F, Summenformel C₁₁H₁₁NO₄, Molekulargewicht 221,21.

Elementaranalyse:

	С	Н	N
ber.(%)	59,72	5,01	6,33
gef. (%)	59,49	4,66	6,20

2. Stufe: 3-p-Formylphenyl-tert.-butylcarbonyloxymethyl-2-oxa-zolidinon (Code-Nr. 771 213)

Zu einer Lösung von 15,5 g der in der vorausgegangenen Stufe hergestellten Verbindung in 180 ml Pyridin gibt man langsam 12,2 ml tert.-Buttersäurechlorid zu. Nach 1 Stunde bei Umgebungstemperatur verdünnt man mit Wasser, filtriert den gebildeten Niederschlag, trocknet ihn und kristallisiert ihn aus Äthanol um; Ausbeute 90 %, F. 134°C, Summenformel C₁₆H₁₉NO₅, Molekulargewicht 305,32.

Elementaranalyse:

	С	Н	N
ber. (%) gef. (%)	62,94	6,27	4,59
	62,64	.6,57	-£,46

3. Stufe: 3-p-Hydroxymethylphenyl-5-tert.-butylcarbonyloxymethyl-2-oxazolidinon (Code-Nr. 771 214)

Zu einer Suspension von 11,3 g der in der vorausgegangenen Stufe hergestellten Verbindung in 200 ml Methanol gibt man langsam 0,7 g Natriumborhydrid zu. Nach 10 Minuten dampft man das Lösungsmittel ein, nimmt den Rückstand in Äthylacetat auf, wäscht mit Wasser, trocknet, verdampft das Lösungsmittel und kristallisiert den Rückstand aus einem Äther/Isopropanol-Gemisch um; Ausbeute 80 %, F. 102°C, Summenformel C₁₆H₂₁NO₅, Molekulargewicht 307,34. Elementaranalyse:

	C	H	N
ber. (%)	62,52	6,89	4,56
gef. (%)	62,58	7,01	4,32

4. Stufe: 3-p-(m-Nitrophenoxymethyl)phenyl-5-hydroxymethyl-2-oxazolidinon (Code-Nr. 771 263)

Zu einer Lösung von 11,7 g der in der vorausgegangenen Stufe erhaltenen Verbindung in 150 ml Methylenchlorid gibt man bei 0°C 10,6 ml Triäthylamin und 6 ml Mesylchlorid zu. Dann verdünnt man nach 3-stündigem Kontakt bei Umgebungstemperatur mit Wasser, dekantiert und dampft die organische Phase ein. Man gibt den dabei erhaltenen Rückstand (gelöst in 100 ml Dimethylformamid) zu einer Lösung von 3,7 g m-Nitrophenol und 1,25 g 50 %igem Natriumhydrid in 50 ml Dimethylformamid und erhitzt die Mischung 3 Stunden lang auf 60°C. Dann gießt man die Mischung in Wasser, extrahiert mit Äthylacetat, trocknet, verdampft das Lösungsmittel und behandelt den Rückstand mit einer Lösung von 0,6 g Kaliumhydroxid

in 120 ml Methanol. Nach 1 Stunde unter Rückfluß gießt man die Mischung in Wasser, filtriert den gebildeten Niederschlag ab und kristallisiert aus Methanol und dann aus Äthanol um; Ausbeute 44 %, F. 142°C, Summenformel C₁₇H₁₆N₂O₆, Molekulargewicht 344,31.

Elementaranalyse:

	C	Н	N
ber. (%)	59,30	4,68	8,14
gef: (%)	59,44	4,38	7,99

Beispiel 8

3-p-[(2-1,3-Dithiolany1)methoxy]pheny1-5-hydroxymethy1-2-oxazolidinon (Code-Nr. 780 080)

1. Stufe: 3-p-(2,2-Diathoxy)athoxyphenyl-5-hydroxymethyl-2-oxa-zolidinon (Code-Nr. 771 049)

Zu einer Lösung von 21 g 3-p-Hydroxyphenyl - 5-hydroxymethyl-2-oxazolidinon in 200 ml Dimethylformamid gibt man 4,8 g 50 %iges Natriumhydrid und dann 30 ml Bromacetaldehyddiäthylacetal zu. Man erhitzt die Mischung 13 Stunden lang auf 50°C, gießt sie danach in Eiswasser, extrahiert mit Äthylacetat, wäscht mit Wasser, dampft das Lösungsmittel ein und chromatographiert den Ruckstand an einer Siliciumdioxidkolonne. Nach dem Eluieren mit einem CHCl₃/CH₃0H (99/1)-Gemisch erhält man 17 g des gewünschten Produkts; F. 90°C, Summenformel C₁₆H₂₃NO₆, Molekulargewicht 325,35.

Elementaranalyse:

			-
	С	. Н	N
ber. = (%)	59,06	7,13	4,31
gef. (%)	58,82	7,15	4,22

2. Stufe: 3-p-[(2-1,3-Dithiolanyl)methoxy]phenyl-5-hydroxymethyl-2-oxazolidinon (Code-Nr. 780 080)

Man läßt eine Lösung von 2,9 g der in der vorausgegangenen Stufe hergestellten Verbindung, 1,2 ml 1,2-Äthandithiol und 1 ml Bortrifluoridätherat in 35 ml Methylenchlorid 45 Minuten lang bei Umgebungstemperatur stehen. Dann verdünnt man mit Äther und filtriert den gebildeten Niederschlag ab; Ausbeute 60 %, F. 160° C, Summenformel $C_{14}H_{17}NO_4S_2$, Molekulargewicht 327,42.

Elementaranalyse:

	C	11	N
ber. (%)	51,35 51,51	5,23 5,28	14,28 14,00

Nach dem gleichen Verfahren, jedoch ausgehend von entsprechenden Reagentien, erhält man die Verbindungen mit den Code-Nummern 780 077 und 780 112, die in der nachfolgenden Tabelle I angegeben sind.

Tabelle I

$$\mathbb{R} \stackrel{\text{CH}_{2} - \text{OH}}{\longrightarrow} 0$$

ŀ	4	ı
		1
	ď	ı
_	_	ı
:	_;	ŀ
•	_	7
•	Ψ	1
٦	0	ı
1		ı
L	Ξ	ſ

							State of the state of				
Code-Nr.	ρς	Summenformel	Moleku-	Schme1z-	Ausbeute		Elen	Elementaranalyse	nalyse		
	,		large-			ber.	(%)		gef	(%)	
			wicht	(0 ₀) ·	Ż	ບຸ	Ħ	И	ڻ ·	Ħ	M
770365	1:	C ₁₃ H ₁₅ NO _L	249,26	186	62	62,64	6,07	5,62	62,87	6,25	5,41
770423	4-coc ₃ H ₇ n	C14H17NO4	263,28	120	89	63,86	6,51	5,32	63,75	6,67	5,20
770152	4 CF3	C11H10F3NO3	261,19	. 88	50	50,58	3,86	5,36	50,74	3,83	5,32
96901.	-2HD/0/@ #.	C17H17NO4	299,31	140	10	68,21	5,73	1,68	68,22	5,57	4,85
77.0388	t-0 cH2 ✓	C12,H17NO4	263,28	134	. 92	98*89	6,51	5,32	63,91	6,57	5,30
. 10,088	* 0-CH2	C15H19NO4	277,31	. 108	84	96°79	6,91	5,05	99,49	6,89	4,6,4
29toJ.J.	4 0-CH2	C16H21NO4	291,34	130	08	. 96*59	7,27	4,81	40°99	7,24	4,53
7.70466	7-0-cH	C16H19NO4	289,32	119	91	66,42	6,62	48,4	66,14	tht, 9	48,4
770196.	4 0-(cH ₂) ₃ - CH=CH ₂	CH=CH2 C15H19NO4	277,31	102	51	96° 79	6,91	5,05	.64,93	7,00	5,18
7.70154	4 0 CH2-CO-	C15H19NO5	293,31	137	59	61,42	6,53	4,78	61,27	93.9	13,66
7.70131	4 0(CH ₂) ₂ cW	C13H14N2O4	562,26	131	39	59,53	5,38	10,68	90,65	5,24	10,37
7.70126	4-0-CH2-C-CH3	C13H16N2C5	280,27	164	75	55,71	.5,75	10,00	55,44	5,70	10,09
1.0501	4-S CH2 CO CH3	C13H15NOLS	281,32	116	55	55,50	5,37	4,98	55,32	5,33	1,65
770328	4-NH-CH11n	C15H22N2O3	278,34	. 124	0	64,72	7,97	10,07	64,47	7,97	10,02
441017	3-M CH3	612H16N203	236,25	. 011	9	61,00	6,83	11,86	61,02	6,76	11,75
770031	3-00H2 CO CH3	713H75NO5	. 92°598	102	53	58,86	5,70	5,28	58,61	5. 35.	5,27
110431	3-0 CH ₂ CN	712 ¹¹ 12 ^N 2 ⁰ 4	246,23	110	-	58,06	1,87	11,29	53,08	38	11,35
70000	H-U-CH2-(O)	·	378,27	136.	2	53,98	4,26	3,70	54,07	<u>4</u>	3,71
110434		C17H15N2O6 .	344,31	100 100		59,30	4,68	8,14	59,22	E .	8,16
170000	4-0-CH2 CN CN	\$18H16N2O2	324,32	135	72	99,99	16:4	45,8	65,48	48,4	8,75
2220 / 1	4-0-cH ₂ (g)	18F16N2On	324,32	138	92	99,59	16.4	8,64	66,48	46,4	8,57
			,			-					7

Tabelle I - 1. Fortsetzung

		-					Flemer	Flementaranalvse	lvse		
Code	œ	Summenforme 1	rmelMolekular-	Schmelz-Ausbeute	usbeute	ber.	(%)		gef	(%)	
			gewicht	punkt (°G)	(% %)	U	н	N	υ	出	N
					C	6h.03	5,66	7,86	64,33	5,69	7,79
770569	H CO CH	C19H20N2O5		212	2 5	55,45		3,80	55,66	4,13	3,68
770268	St. C.	C17H15CL2NO4) t c	5 6	55,45	1,11	3,80	55,70	4,19	3,84
770354	2	C17H15CL2NO4) L	, c	55,45	4,11	3;80	55,43	4,12	3,75
770416	12, 12, 0, cH2-0-4	$c_{17}^{\mathrm{H}_{15}}c_{12}^{\mathrm{NO}_{4}}$		132	, r.	58,04	4,30	3,98	57,83	4,21	3,88
770572	4-0CH2 NO2 (0)-F	C17H15CLFNO4	3513(2	700	. v	53,90	3,99	7,40	53,97	3,80	7,41
770672	(P)	C17H15CIN206	370,70	- 26 - 26 - 26 - 27	, 0 - 0	53,90	3,99	7,40	54,27	3,76	64.7
770790	1-0CH2 (6) NO.	C17H15CIN206		t 00	51	63,15	7,42	8,18	63,54	4,58	8,23
. 681011	分 .	C18H15FN204		י ה ה ה	, 6	63,99	5,37	9,33	64,05	5,44	44,6
770298	14-0CII_2(0)	C16H16N2Ot		25.	. C.	63,99	5,37	9,33	64,08	5,59	9,63
770221	1-0CH2	C16H16N204		201	57	63,99	5,37	9,33	64,28	5,30	9,46
770299	1-och	C16H16N2OL		. c	2.02	59,00	4,95	4,59	59,01	4,93	4,52
1770673		C15H15NOLS	30,50	2 2	143	62,28	5,23	48,4	62,26	5,12	4,52
770389	_	C15H15NO5	מאיילטא		32	56,91	5,97	5,53	56,87	6,04	5,48
160904		C12H15N05	1000 CC		07	59,61	6,88	8,69	59,67	6,88	248 ©
750601		C16H22N2U5	700000000000000000000000000000000000000	- ((73	66,09	7,17	7267	61,15	7,06	₹ 6
770180	E N	C15H21M3S	25,522	148	32	59,79	5,02	13,95	59,51	4,79	13,83
770545	14-0-CH2 (N)	C15H15N3UL	JC 8 1 JC	A CONTRACTOR OF THE PROPERTY AND ADDRESS OF THE PROPERTY ADDRESS OF THE PROPERTY AND ADDRESS OF THE PROPERTY ADDRESS OF THE PROPERTY AND ADDRESS OF THE PROPERTY A					-		5
(here by the second of the se				-						-) ···

Tabelle I - 2. Fortsetzung

		······································	·	•	10						12		030		-27.
	(%)	H	3,92	7,99	4,85	19,4	4,53	۳, من	±, 9,	1,07	1,35	01,4	9,98	1, 80	
		н	5,76	4,38	7,80	8,12	7,85	7,71	7,62	8,16	7,50	6,47	5,85	5,91	
lyse	gef	ບ	65,29	59,44	112, 48	65,53	66,89	67,81	64,64	65,20	66,85	64,79	99,09	56,93 67,76	
Elementaranalyse		Þ	7,22	8,14	5,01 64,24	4,78	1,59	4,39	5,01	37, 4	4,59	1,65 67,49	10,14	4,74	
Elemer	ber. (%)	н	5,47	μ,68	7,59	7,90	7,59	7,89	7,58	7,90	7,59	6,36	5,84	5,80	
	þe	Û	65,16	59,30	64,49	65,50	98,99	69, 29	64,49	65,50	66,96	67,76	60,86	56,94 67,68	
Ausbeute	(%)		62	711	53	22	35	73	5	දහ	۳ تا	33	55	. 62 80	
Z		(ລູ)	123	11,2	100	92	103	48	136	90	. 66	128	ħ6	154 111	
Molekular-	gewicht .		331,79	344,31	279,33	293,35	305,36	319,39	279,33	293,35	305,36	301,33	276,28	295,28 319,39	
	Summentormel		C18 H15 CI NO3	H ₁₆ N ₂	H ₂₁ NO	C16 H23 NO4	C17 H23 NO4	C18 H25 NO4	C15 H21 NO4	C16 II23 NO1,	C17 ILZ3 NOLI	C17 H19 NOu	C14 H16 N204	C12 HiT NOS	
	rc,		., Ø> cH₂ - CH₂ -	→ 0 - CH ₂ -		- 0 - 2(2H2)-			- CII - O -	et . O .	\$		CIV O		
	Code-Nr.		77 1181	77 1263	77 1082	77 1246	77 1245	6460 22	77 1249	72 1197	78 0076	17 0984	78 0259	77 0962 78 0030	

	debelle I - 3. For-	3. Fortsetzung									i
N of the			.∴ Molekulař-	Schmelz- Ausbeute	Ausbeute	Ш	Elementaranalyse	aranaj	yse		
Code-INH.	E	Summenformel.		punkt	.:	ber.	(%)		gef.	(%)	
				D •		ບ	н	N	υ.	н	=
78 0080	- °	C14 H17 NO4 S2	327,42	160	09	51,35	5,23	4,28	51,51	5,28	.00,4
78 0112		CIN HIT NOS S	311,35	118	55	24,00	5,50	4,50	54,13	5,52	4,38
77 0900		C16 H21 NO5	307,34	112	54	62,52	6,89	4,56	62,58	6,84	1,45
<u></u> ₹800 8 <i>L</i>	, \	C16 H 21 NO5	307,34	130	. 65	62,52	6,89	4,56	62,46	7,21	1,87
77 1301		C16 H21, NO5	307,34	. 160	72	62,52	6,89	4,56	62,29	7,02	Et, 4
77 1240	- o -	C17 1118 N2 Ob	314,33	132	88	64,95	5,77	8,91	64,71	00'9	8,71
77 1321		C17 H16 I NOL	425,21	رب در	76	70°84	3,79	3,29	147,85	3,56	3,45
78 0182	сизосоми 🚓	C19 H20 N2 OG	372,37	202	147	61,28	5,41	7,52	60,71	5,72	7,94
78 0443	EtCONH CON	C ₂₀ N ₂₂ N ₂	370,39	208	ಜ	61,85	5,98	7,56	64,78	1,0.9	7,70
77 0955		CTT ILS I'N 2 OG	362,31	110	32	56,35	1,17	7,73	56,16	11,10	7,43
77 1125		C18 H15 N3 O6	369,32	176	85	58,53	60,4	11,38	58,03	3,85	11,37
77 1199	-0 -0 -0 -0 -0 -0 -0 -0 -0 -0 -0 -0 -0 -	C17 H15CIN 2 OG	376,76	178	78	53,90	3,99	7,40	53,47	3,90	6,72
_											

Tabelle I - 4. Fortsetzung

			1	 -	-50			· — ;
-	(%)	Σ.	4,72	1;,43	1,02	9,70	<u>. </u>	14,66
	gef. ()	×	5,22	1,98	5,85 4,02	6,25	1	5,72 4,66
alyse	ge	ບ	5,23 4,84 61,98 5,22 4,72	59,04 4,98 4,43	52,98	61,75		5,80 4,74 72,92
Elementaranalyse	_	M	18, 4	1,95 4,59	4,10	9,65		1,71
Елейе	ber. (%)	Ħ	5,23	14,95	5,61 4,10	6,25	-	5,80
· ·		0	62,28	59,00	52,76	62,05	-	73,20
Ausheute	. 95		<u>.</u>	્ જ	89	35	ļ	. 71
Schmelz-	punkt		131	144	142	. 89 .		215
. H	gewicht		82, 682	305,34	341,144	290,31	-	295,32
Common of the comments			C15 H15 NO5	C15 H15 NOL S	C15 H19 NO1, S2	C15 H18 N2Ch	:	trans) C18H17MO3
· p	2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2					- O CIN	:	CH=CH-
Code-Nr.		·	6160 11	77 1067	78 0077	78 0562		78 0564

Die Verbindungen der Formel (I) wurden an Versuchstieren untersucht und es zeigte sich, daß sie Aktivitäten auf dem psychotropen Gebiet als potentielle Antidepressionsmittel aufwiesen. Diese Aktivitäten wurden durch die nachfolgend beschriebenen Tests nachgewiesen:

Test A

Potenzierung von generellem Zittern bei der Maus, hervorgerufen durch eine intraperitoneale Injektion (200 mg/kg) von dl-5-Hydroxytryptophan nach dem von C. Gouret und G. Raynaud in "J. Pharmacol. (Paris)", 1974, 5, 231, beschriebenen Versuch.

Test B

Antagonismus gegenüber Ptosis, die 1 Stunde nach der intravenösen Injektion (2 mg/kg) von Resorpin bei der Maus beobachtet wurde, nach dem von C. Gouret und J. Thomas in "J. Pharmacol. (Paris)", 1973, 4, 401, beschriebenen Versuch.

Test C

Verminderung der Dichte der Hinterhaupt-Pontogenicul-Punkte (P.G.O.), hervorgerufen durch eine intravenöse Injektion (O,5 mg/kg) von Resorpin bei der Katze nach dem von von A. Coston und C. Gouret in "J. Pharmacol. (Paris)", 1976, 7, 409, beschriebenen Versuch.

Die Ergebnisse dieser drei Tests sowie diejenigen einer notorisch bekannten Vergleichssubstanz, dem Toloxatone, sind in der nachfolgenden Tabelle II zusammengefaßt.

Tabelle II

lapelle II	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		f	
getestete Verbin- dungen	Test A DE 50 (mg/kg/p.o.)	Test B DE 50 (mg/kg/p.o.)	Test C DE 50 (mg/kg/i.p.)	
	22 yo (mg/ mg/ prot)	DB 70 (mg/ 116/ 2101)		
a) erfindungsgemäß		·		
770 365	29	25	-	
770 423	35	25	5	
770 152	20	25	15	
770 696	15	20	_	
770 388	9	12,5	4,5	
770 788	6,25	12,5	-	
770 467	2,8	1,2	3	
770 466	9,6	6,2	9	
770 196	20	15	16	
770 154	50	50	20	
770 131	2,5	3	5,5	
770 126	8	11	16,5	
760 904	50	50	8,5	
750 601	70	8	. 31	
770 180	35	45	45	
770 501	22	25	-	
770 328	25	35	-	
770 155	50	22,5	35 .	
770 230	-	6,25	16	
770 231	40	50	14	
760 557	7,3	3,3	110	
770 234	1,5	0,7	9	
770 318 -	25	16	_	
770 222	2,8	1,2	5,2	
770 569	5	2,5	6	
770 268	7	8,5	_	
770 354	25	30	30	
770 416	6,2	10	3	
770 572	6,3	3,12	8,5	
770 672	25	19	-	
770 790	50	25	-	
770 789	3	2	_	
770 298	55	12,5	1	

Tabelle II - Fortsetzung

Tubelle II - Fortse	rzung		. •
getestete Verbin- dungen	Test A	Test B	Test C
	DE 50 (mg/kg/p.o.)	DE 50 (mg/kg/p.o.)	DE 50 (mg/kg/i.p.)
a) <u>erfindungsgemäß</u>		,	
770 221	11,8	3,12	15
770 299	20	12,5	
770 673	16	35	8
770 845	6,25	12,5	-
771 181	6,25	6,25	
771 263	4	3,1	-
771 082	1,3	0,7	-
771 246	17	23	-
771 245	1,5	2 .	_
770 949	10	16	_
771 249	22,5	50	· -
771 197	25	16	_
780 030	3	5,3	_
780 076	2,3	7	
770 984	10	25	
780 259	1,25	3,2	_
770 962	26	50	
780 080	50	50	_
780 112	. 5	5,2	_
770 900	50	25	
780 034	4,4	6,2	
771 301	1,9	3	_
771 240	35	50	_
771 321	25	20	-
780 182	40	25	· _
780 443	3,7	12,5	_
770 955	13	7	_
771 125	3,12	1,56	· _
771 199	1,1	0,8	_
780 562	0,8		-
770 979	14	. 35	_
771 067	7,5	12,5	_
780 077	25	44 .	-
b) <u>Vergleich</u>		77	
TOLOXATONE	909809	/101650	28
•	:	-	į.

Wie aus den vorstehend angegebenen Ergebnissen und denjenigen, die in der nachfolgenden Tabelle III angegeben sind, hervorgeht, ist der Abstand zwischen den letalen Dosen und den pharmakologisch aktiven Dosen ausreichend groß, um die therapeutische Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen zu erlauben.

Tabelle III

getestete Verbindun-	akute Toxizität bei der Maus			
gen	verabreichte Dosis (mg/kg/p.o.)	Mortalität(%)	DL 50 (mg/kg/p.o.)	
a) <u>erfindungsgemäß</u>		1		
770 131	1000	0	_	
770 222	1000	0	-	
770 234	1000	0	_	
760 652	1000	0 .	-	
760 557	11	it	-	
771 082		=	>2000	
771 245	-	-	- 11	
771 301	-	-	11	
770 955	2000	17	_	
b) <u>Vergleich</u>				
TOLOXATONE		-	1850	

Wie aus den in den vorstehenden Tabellen angegebenen Ergebnissen hervorgeht, haben die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) eine Aktivität (Wirksamkeit), die derjenigen der Vergleichsverbindung Überlegen oder zumindest gleich ist. Sie sind indiziert bei endogenen und exogenen depressiven Zuständen und sie können auf oralem Wege in Form von Tabletten, Dragees, Kapseln, in einer mittleren Dosis von 500 mg aktivem Prinzip pro Tag verabreicht werden. Sie können auch in Form von injizierbaren Lösungen in einer Menge von 5 bis 50 mg aktivem Prinzip pro Tag verabreicht werden, wobei das verwendete Lösungsmittel aus binären oder ternären Mischungen besteht, die beispielsweise Wasser, Polypropylenglykol oder Polyäthylenglykol (Sorte 300 bis 400) oder irgendein anderes physiologisch verträgliches Lösungsmittel enthalten; die relativen Mengenverhältnisse der verschiedenen Lösungsmittel werden in Abhängigkeit von der verabreichten Dosis eingestellt.

Die Erfindung wurde zwar vorstehend unter Bezugnahme auf bevorzugte Ausführungsformen näher erläutert, es ist jedoch für den Fachmann selbstverständlich, daß sie darauf keineswegs beschränkt ist, sondern daß diese in vielfacher Hinsicht abgeändert und modifiziert werden können, ohne daß dadurch der Rahmen der vorliegenden Erfindung verlassen wird.

Die oben angegebenen Synthese-Zwischenprodukte der Formeln (X), (XI), (XIII), (XV), (XVII), (XVIII), (XXII), (XXIII), (XXIII), (XXIIV), (XXV) und (XXVI) stellen neue Verbindungen dar und bilden einen weiteren Gegenstand der Erfindung.

